

## 

(43) 国際公開日 2002 年7 月18 日 (18.07.2002)

**PCT** 

#### (10) 国際公開番号 WO 02/055090 A1

(51) 国際特許分類?:

A61K 31/765, A61P

31/04, 1/00, A23L 1/30 // C08G 63/06

(21) 国際出願番号:

PCT/JP02/00078

(22) 国際出願日:

2002年1月10日(10.01.2002)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2001-004822 2001年1月12日(12.01.2001) JP

(71) 出願人 /米国を除く全ての指定国について): 天藤 製薬株式会社 (AMATO PHARMACEUTICAL PROD-UCTS,LTD.) [JP/JP]; 〒620-0932 京都府 福知山市 笹尾 町 9 9 5 Kyoto (JP). 東海教育産業株式会社 (TOKAI EDUCATION INSTRUMENTS CO.,LTD.) [JP/JP]; 〒 259-1143 神奈川県 伊勢原市 下粕屋 1 6 4 Kanagawa (JP);

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 村上正裕 (MU-RAKAMI,Masahiro) [JP/JP]; 〒547-0026 大阪府 大阪 市 平野区喜連西 3-1 7-6 Osaka (JP) 田川 正氣 (TAZUME,Seiki) [JP/JP]; 〒259-1143 神奈川県 伊勢原 市下糟屋 1 7-2 Kanagawa (JP): (74) 代理人: 今村正純、外(IMAMURA,Masazumi et al.); 〒104-0031 東京都 中央区 京橋一丁目 8番 7 号京橋 日殖ビル 8階 Tokyo (JP).

- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, EC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NÓ, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TI, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, EU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG)

添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノード」を参照。

(54) Title: PREVENTIVES FOR MICROBIAL INFECTIONS

(54) 発明の名称: 微生物感染防御剤

(57) Abstract: It is intended to provide novel preventives for microbial infections which can be used in preventing infections with, for example, enteropathogenic Escherichia coli such as O-157 and Helicobacter pylori. Preventives for microbial infections which contain a cyclic and/or chain-form polylactic acid mixture having a degree of condensation of 3 to 20.

(57) 要約:

本発明の目的は、例えば〇-157などの病原性大腸菌やヘリコバクター・ピロリの感染の防御のために使用することができる新規な微生物感染防御剤を提供することである。本発明によれば、縮合度3~20の環状及び/又は鎖状のポリ乳酸混合物を含む微生物感染防御剤が提供される。

BEST AVAILABLE COPY

VO 02/055090 A1

#### 明細書

#### 微生物感染防御剤

#### 技術分野

本発明は、微生物感染防御剤に関する。より詳細には、本発明は、大腸菌〇一 157などの病原性大腸菌あるいはヘリコバクター・ピロリなどのような微生物 の感染を防御するのに有効な医薬品、特定保健用食品、健康食品等として用いる ことができる微生物感染防御剤に関する。

#### 背景技術

一般に病原性細菌のヒトへの感染は、標的細胞、即ち生体上皮の表層に存在する複合糖質の糖鎖構造(レセプター)を認識して結合することにより成立する。このような病原性細菌の生体への感染に対する一般的な治療法としては、抗生物質の使用が挙げられる。抗生物質は、増殖した病原性細菌を死滅させることにより病気を治療しようとするもので、病原性細菌の感染過程の最終段階で作用するものである。抗生物質による感染症の治療は、発病後の生体に対する治療法としては非常に有効であるが、抗生物質の性格上、様々な副作用やアレルギー症状を引き起こすなどといった問題も多い。

また、多くの細菌感染症の治療に際して、多種多様な抗菌薬剤が使用されているが、これら抗菌薬剤の繁用に基づく薬剤耐性菌、とりわけ、MRSA (methicillin-resistant Staphylococcus aureus:メチシリン耐性黄色ブドウ球菌)等の出現は臨床における深刻な問題となっており、さらに他の日和見感染菌とともに院内感染菌として大きな問題となっている。

日和見感染症を含む細菌感染症の治療には、多くの抗菌薬剤の中から、適宜選択された抗菌剤が用いられている。しかしながら、抗菌剤の使用には、ショック症状、腎障害、肝障害、白血球減少、神経障害、菌交代症等の多くの副作用がある。

上記の通り、微生物感染に対する防御作用が強く、且つ、副作用の少ない微生物感染防御剤の開発が依然として求められている。

これまでの研究により、縮合度3~20の環状及び/又は鎖状のポリレー乳酸混合物は、抗悪性腫瘍剤として有用であることが報告されている(特開平9-227388号公報および特開平10-130153号公報)。しかしながら、縮合度3~20の環状及び/又は鎖状のポリ乳酸混合物が微生物感染防御作用を発揮するかどうかの評価については報告されていない。

#### 発明の開示

本発明は、例えば大腸菌O-157などの病原性大腸菌やヘリコバクター・ピロリなどの微生物の感染の防御のために使用することができる新規な微生物感染防御剤を提供することを解決すべき課題とした。本発明はまた、上記微生物感染防御剤を利用した微生物感染防御用の飲食品を提供することを解決すべき課題とした。

本発明者らは、上記課題を解決することを目的とした検討を行うために、縮合度  $3\sim20$  の環状及び/又は鎖状のポリ乳酸混合物を無菌マウスに投与し、大腸菌の-157 に対する感染防御効果、具体的には0-157 感染マウスの生存率および上記マウスにおける0-157 の増殖抑制効果について検討を行なった。その結果、上記ポリ乳酸混合物は、0-157 感染マウスの生存率を改善し、また0-157 の増殖抑制を示すことが判明した。

さらに、本発明者らは、スナネズミにヘリコバクター・ピロリ(H. pylori)を感染させ、1ヶ月間飼育した後、スナネズミの胃および十二指腸中における生菌数について測定することによって、H. pylori に対する縮合度3~20の環状及び/又は鎖状のポリ乳酸混合物の感染防御効果を検討した。その結果、上記ポリ乳酸混合物は、H. pylori に対する感染防御効果を示すことが判明した。

本発明はこれらの知見に基づいて完成したものである。

即ち、本発明によれば、縮合度3~20の環状及び/又は鎖状のポリ乳酸混合物を含む微生物感染防御剤が提供される。

本発明の微生物感染防御剤は、好ましくは細菌感染防御剤であり、さらに好ましくは病原性大腸菌感染防御剤(例えば、病原性大腸菌〇一157感染防御剤など)又はヘリコバクター・ピロリ感染防御剤として使用される。本発明の微生物感染防御剤は、例えば、微生物感染症の治療剤または予防剤として使用することができる。

好ましくは、ポリ乳酸中における反復単位である乳酸は実質的にL-乳酸から 成る。

好ましくは、縮合度3~20の環状及び/又は鎖状のポリ乳酸混合物は、乳酸を不活性雰囲気下で脱水縮合し、得られた反応液のエタノールおよびメタノール 可溶分を逆相カラムクロマトグラフィーに付し、pH2~3の25~50重量% のアセトニトリル水溶液で溶離後、pH2~3の90重量%以上のアセトニトリル水溶液で溶離した画分である。

好ましくは、脱水縮合を窒素ガス雰囲気下、段階的減圧及び昇温により行う。 好ましくは、逆相カラムクロマトグラフィーを、ODSカラムクロマトグラフィーにより行う。

本発明の別の側面によれば、上記した本発明の微生物感染防御剤を含む、微生 物感染防御のための飲食品が提供される。

本発明のさらに別の側面によれば、微生物感染防御剤又は微生物感染防御のための飲食品の製造における、縮合度3~20の環状及び/又は鎖状のポリ乳酸混合物の使用が提供される。

本発明のさらに別の側面によれば、縮合度3~20の環状及び/又は鎖状のポリ乳酸混合物の有効量をヒトなどの哺乳動物に投与することを含む、微生物感染を防御するための方法が提供される。

#### 図面の簡単な説明

図1は、製造例1で得られたポリ乳酸混合物の質量スペクトルを示す。

図2は、O-157感染マウスの生存率に及ぼすCPLの効果を示すグラフで ある。

図3は、〇一157感染マウスの糞便中の生菌数に及ぼすCPLの効果を示す グラフである。

図4は、CPL投与群および対照群の胃(前胃、後胃)および十二指腸中における<math>Lpyloriの生菌数の測定結果を示すグラフである。白い棒は対照群 (n=5)を示し、黒い棒はCPL群 (n=6)を示す。

図5は、製造例2で得た生成物のpositiveモードFABMSスペクトルの全体 図を示す。Range: m/z 10:0000~1305.5900

図6は、製造例2で得た生成物のnegativeモードFABMSスペクトルの全体 図を示す。Range: m/z 10.0000~2000.0000

図7は、製造例2で得た生成物のnegativeモードFABMSスペクトルの拡大 図を示す。Range: m/z 10.0000~501.9260

図8は、製造例2で得た生成物のnegativeモードFABMSスペクトルの拡大 図を示す。Range: m/z 490.2980~1003.7700

図 9 は、製造例 2 で得た生成物のnegativeモード FABMSスペクトルの拡大 図を示す。Range: m/z 999.9500~1504.3400

図10は、製造例2で得た生成物のnegativeモードFABMSスペクトルの拡 大図を示す。Range: m/z 1484.5300~2000.0000

図11は、製造例2で得た生成物のNMRスペクトルの全体図を示す。

図12は、O-157感染マウスの生存率に及ぼすCPLの効果を示すグラフである。

図13は、Q-157感染マウスの糞便中の生菌数に及ぼすCPLの効果を示すグラフである。

発明を実施するための最良の形態

以下、本発明の実施態様および実施方法について詳細に説明する。

本発明の微生物感染防御剤は、縮合度3~20の環状及び/又は鎖状のポリ乳酸混合物を有効成分として含むものであり、例えば、大腸菌〇-157等の病原性大腸菌あるいはヘリコバクター・ピロリの感染に対する防御剤として使用することができる。本発明の微生物感染防御剤は、各種の微生物感染症の治療剤や予防剤として使用することができる。

本明細書で言う微生物とは最も広義の意味を有し、細菌や真菌など全ての微生 物を包含する。

微生物としては具体的には、大腸菌 (〇一157等を含む)、腸球菌、ブドウ球菌、黄色ブドウ球菌 (メチシリン耐性黄色ブドウ球菌等を含む)、緑膿菌、腸炎菌 (サルモネラ菌)、肺炎桿菌、枯草菌、カンジダ、ヘリコバクター・ピロリなどが挙げられ、これらの中には、腸内を腐敗させたり発癌性物質や他の有害な毒素を産生したりするほか、各種の自発性感染症を惹き起こしたりする原因にもなっているものがある。

本発明の微生物感染防御剤は、上記した病原性細菌などの微生物に対する感染 防御機能を有しているので、病原性細菌に感染する疾病を予防し、あるいは疾病 を治療する用途に用いることができる。このような疾病としては、大腸菌などの 食中毒原因細菌類による下痢や食中毒、ストレプトコッカス・ミュータンスなど による齲蝕病、ヘリコバクター・ピロリ菌による胃潰瘍や胃がんなどが挙げられ る。

即ち、本発明の微生物感染防御剤は、日和見感染の原因となるエシェリシア・コリ (Escherichia coli)、エンテロコッカス・フェカーリス (Enterococcus faecalis)等のほか、シュウードモナス (Pseudomonos)属菌、病原性大腸菌やその類縁菌であるサルモネラ (Salmonella)菌等の細菌の感染を抑制することができ、日和見感染の原因となる細菌や腸管感染病原菌の増殖を抑制することができ、これにより腸管内感染および日和見感染を防御することができる。

これらの中でも大腸菌は健康人の腸内フローラを構成する1菌種であり、一部の特殊な病原因子産生能を獲得した大腸菌はヒトの腸管感染症を引き起こす。全国各地で腸管出血性大腸菌(EHEC)の一157:H7感染症の集団発生が多発した1996年以降、集団発生の件数は減少しているが、散発例は依然として続いている。EHECはアフリカミドリザルの腎細胞由来のベロ細胞に強い細胞毒性を示すべ口毒素を主要な病原因子として産生し、感染時には約5%の例で溶血性尿毒症症候群や稀に脳症を合併して重篤になる場合が多い。本発明の微生物感染防御剤は特に、病原性大腸菌の一157による感染症の予防と治療のために使用することができる。

また、Helicobacter pyloriは胃炎を惹起するとともに、胃・十二指腸潰瘍の再発及び治癒遷延因子として作用することが知られており、また、本菌と胃癌との関連性も指摘されている。本発明の微生物感染防御剤は、Helicobacter pyloriの感染を防御するために使用することができる。

本発明の微生物感染防御剤は、病原性細菌の感染防御に効果的であるので、感染する前に予め摂取しておくと、細菌に感染しにくく、また、感染しても治りやすいという予防的作用を有する。従って、本発明の微生物感染防御剤は、健康食品や医薬品として自頃から摂取しておくことも好ましい。

本発明の微生物感染防御剤及び微生物感染防御のための飲食品においては、縮合度3~20の環状及び/又は鎖状のポリ乳酸混合物が有効成分として用いられる。

本明細書で言う「ポリ乳酸混合物」とは、縮合度3~20の環状及び/又は鎖状のポリ乳酸が任意の割合で存在する混合物を意味する。即ち、「混合物」という用語は、縮合度3~20の何れかを有するポリ乳酸の混合物であることを意味すると同時に、環状および鎖状のポリ乳酸の混合物を含む概念としても用いられる。このような「ポリ乳酸混合物」は、本明細書中以下に述べるように、乳酸を脱水縮合し、適当な方法で精製することにより得ることができる。なお、本明細書では便宜上「ポリ乳酸混合物」という用語を用いたが、この中には一定の縮合度を

有する環状のポリ乳酸または一定の縮合度を有する顕状のポリ乳酸といった単一 成分から成るポリ乳酸も含まれる。

縮合度とは、ポリ乳酸中における反復単位である乳酸単位の数を意味する。例 えば、環状のポリ乳酸は下記の構造式を有することが推測されるが、式中のnが 縮合度を表す(即ち、 $n=3\sim20$ )。

$$\left( \begin{bmatrix}
-O-CH-C-\\ CH_3 & D
\end{bmatrix}_n^{(1)}$$

本明細書で単に「乳酸」と称する場合、この乳酸にはL-乳酸、D-乳酸またはこれらの任意の割合の混合物の全てが包含される。本発明においては好ましくは、乳酸は実質的にL-乳酸から成る。ここで言う「実質的に」とは、ポリ乳酸混合物中におけるL-乳酸単位の比率[即ち、(L-乳酸単位数/L-乳酸単位数 +D-乳酸単位数)×100]が、例えば70%以上、好ましくは80%以上、より好ましくは85%以上、さらに好ましくは90%以上、特に好ましくは95%以上であることを意味する。なお、ポリ乳酸混合物中におけるL-乳酸単位の比率は、出発物質として使用する乳酸中に存在するL-乳酸とD-乳酸の比率に依存する。

縮合度3~20の環状及び/又は鎖状のポリ乳酸混合物の製造方法は、特に限定されるものではないが、例えば、特開平9-227388号公報、特開平10-130153号公報、または特願平11-39894号明細書(これらの特許明細書に記載の内容は全て引用により本明細書の開示として含める。)などに記載の製造方法により得ることができる。

より具体的には、例えば、縮合度3~20の環状及び/又は鎖状のポリ乳酸混合物は、下記の方法Aにより得ることができる。

#### 方法A

先ず、乳酸(好ましくは、実質的にL-乳酸から成る乳酸)を不活性雰囲気下で脱水縮合させる。不活性雰囲気としては、例えば、窒素ガス、アルゴンガスなどが挙げられるが、窒素ガスを用いるのが好ましい。

脱水縮合反応は、常圧~1 mmHg程度の減圧下、 $11.0 \sim 21.0 \%$ 、好ましくは $13.0 \sim 19.0 \%$ の温度で行われるが、段階的減圧および段階的昇温によって行うのが特に好ましい。反応時間は適宜設定できるが、例えば $1 \sim 2.0 \%$ 間を存っことができる。段階的減圧および段階的昇温を用いる場合には、反応時間を2以上から成る部分的な反応時間に分け、それぞれの部分において圧力と温度を設定して反応を行う。段階的減圧を用いる場合は、例えば、常圧 $\rightarrow 1.5.0 \%$  mHg $\rightarrow 3 \%$  mHg $\rightarrow 3 \%$  を開始減圧することができ、段階的昇温を用いる場合は、例えば、 $14.5 \% \rightarrow 1.5.5 \%$  と昇温することができる。実際には、これらを組み合わせて、例えば、14.5 % で常圧で3時間、14.5 % で15.0 % の 時間、15.5 % で15.0 % の 時間、15.5 % で15.0 % の またで 15.0 % の に 1

次いで、この脱水縮合反応により得られた反応混合物にエタノールおよびメタ ノールを加え、濾過して濾液を乾燥してエタノールおよびメタノール可溶分が得 られる。即ち、本明細書で言う「エタノールおよびメタノール可溶分」とはエタ ノールとメタノールの混合液に可溶な画分を意味する。なお、エタノールおよび メタノール可溶分を得る際には、脱水縮合反応の反応混合物をエタノールおよび メタノールと混合するが、その際のエタノールとメタノールの比率は適宜設定す ることができ、例えばエタノール・メタノール=1:9である。なお、反応混合 物にエタノールとメタノールを添加する順番、方法などは限定されず、適宜選択 することができ、例えば、脱水縮合反応の反応混合物に先ずエタノールを添加し、 次いでメタノールを添加することができる。

上記で得られたエタノール・メタノール可溶分を逆相カラムクロマトグラフィー、特にオクタデシルシラン(ODS)カラムを用いたクロマトグラフィーに付

し、まずpH2~3の25~50重量%のアセトニトリル水溶液で溶離する画分を除去し、次いでpH2~3の90重量%以上のアセトニトリル水溶液、好ましくは99重量%以上のアセトニトリル水溶液で溶離してくる画分を採取すると、縮合度3~20の環状及び/又は鎖状のポリ乳酸混合物が得られる。

上記のようにして得られた環状及び/又は鎖状のポリ乳酸混合物は、水酸化ナトリウムなどのアルカリ物質で中和し、減圧乾燥後、常法により下記に述べるような所望の形態に製剤化することができる。

本発明で用いる縮合度 3~20の環状及び/又は鎖状のポリ乳酸混合物を製造するための別法としては、例えば、特願平11-265715号明細書に記載された方法 (方法Bとする) または特願平11-265732号明細書に記載された方法 (方法Cとする) を挙げることができる (これらの特許明細書に記載の内容は全て引用により本明細書の開示として含める。)。以下、方法Bおよび方法Cについて具体的に説明する。

#### 方法B:

この方法は、ラクチドをRYLi(式中、Rは脂肪族基又は芳香族基を示し、Yは酸素原子又はイオウ原子を示す)で表されるリチウム化合物の存在下で重合させることによって環状乳酸オリゴマーを製造する方法である。重合反応を実施する場合、リチウム化合物(RYLi)の使用割合は、ラクチド1モル当たり、1~0.1モル、好ましくは0.2~0.3モルの割合である。反応温度は-100~0℃、好ましくは-78~-50℃である。反応は、-78~-50℃の温度で開始し、徐々に室温にまで昇温させるように実施するのが好ましい。反応は、好ましくは反応溶媒の存在下で実施される。反応溶媒としては、テトラヒドロフラン等の環状エーテルの他、ジエチルエーテル、ジメトキシエタン等を用いることができる。反応雰囲気としては、窒素ガスやアルゴン等の不活性ガス雰囲気が用いられる。反応圧力は特に制約されず、好ましくは常圧である。

なお、上記のようにして得られる乳酸オリゴマーの組成(即ち、環状乳酸オリゴマーと鎖状乳酸オリゴマーの混合比率)は、反応助剤として用いるリチウム化合物によって変動する。リチウム化合物として炭素数1~3のアルキルアルコールのリチウム化合物(ROLi)(式中、Rは炭素数1~3のアルキル基)を用いる場合には、環状乳酸オリゴマーと鎖状オリゴマーとの混合物(環状乳酸オリゴマーの割合:80~85重量%)が得られる。一方、リチウム化合物としてセーブチルアルコール等の炭素数4以上のアルキルアルコールのリチウム化合物や、チオフェノール化合物を用いるときには、実質的に環状乳酸オリゴマーのみを選択的に得ることができる。

#### 方法C:

この方法は、(i) 乳酸を350~400mmHgの圧力条件で120~14 0℃の範囲の温度に加熱し、脱水縮合反応させるとともに、ラクチドを留出させ ずに副生水のみを留出除去する第1加熱工程、

(11)該第1加熱工程終了後、反応生成物を150~160℃の温度に加熱し、該反応圧力を降圧速度0.5~1mmHg/分で15~20mmHgまで降下させるとともに、その降圧に際し、ラクチドの留出を回避させながら副生水のみを留出除去し、該反応圧力が15~20mmHgに降下後、同圧力条件及び反応温度150~160℃においてさらに反応を継続して鎖状乳酸オリゴマーを主成分とする脱水縮合物を生成させる第2加熱工程、

(i i i) 該第2加熱工程終了後、0.1~3 mmHgの圧力条件で150~160℃で加熱して該鎖状乳酸オリゴマーを環化させ、環状オリゴマーを生成させる第3加熱工程、

からなることを特徴とする方法である。

この方法では先ず、第1加熱工程において、減圧下において乳酸を加熱し、脱水縮合反応させる。この場合の反応時間は3~12時間、好ましくは5~6時間である。この第1加熱下での反応は、その反応を円滑に進行させるために、乳酸

の脱水縮合により生成する副生水を留去させるが、この場合、乳酸 2分子の脱水縮合物であるラクチドが留去しないように実施する。このためには、反応圧力を減圧、好ましくは  $300\sim500$  mmHg、より好ましくは  $350\sim400$  mmHgに保持し、この圧力条件下において、 $100\sim140$  で、好ましくは  $130\sim140$  での範囲に加熱するのがよい。この第1加熱工程での反応により、主に、乳酸の  $3\sim23$  分子の脱水縮合物を主成分とする反応生成物が生じる。

上記第1加熱工程の終了後、第2加熱工程において、高められた平均重合度のオリゴマーが得られるように、前記第1加熱工程における反応温度よりも高められた温度、好ましくは $145 \sim 180 \, \text{℃}$ 、より好ましくは $150 \sim 160 \, \text{℃}$ の温度に加熱するとともに、反応圧力を $10 \sim 50 \, \text{mmHg}$ 、好ましくは $15 \sim 20 \, \text{mmHg}$ の圧力に降下させてざらに脱水縮合反応を継続する。

この反応も、前記第1加熱工程の反応の場合と同様に、反応を円滑に進行させるために副生水を留去させるが、ラクチドが留去しない条件で実施する。反応圧力を前記範囲の圧力にまで降下させる速度(降圧速度)は、ラクチドの留出を回避し、且つ反応効率を高めるためには、0.25~5mmHg/分、好ましくは0.5~1mmHg/分の範囲に保持することが通常は必要である。前記範囲より低い降圧速度では、その所定圧まで降圧させるのに必要な時間が長くなるため好ましくなく、一方、前記範囲より高い降圧速度では、ラクチドが副生水とともに留去するようになるので好ましくない。

反応圧力が所定圧力にまで降下後、この反応圧力において、さらに反応を継続 する。この場合の加熱時間は、3~12時間、好ましくは5~6時間である。

前記第2加熱工程での反応により、平均重合度が3~30、好ましくは3~2 3の乳酸オリゴマーが得られるが、この場合のオリゴマー中の環状オリゴマーの 割合は、通常、70~80重量%程度である。

上記第2加熱工程終了後、第3加熱工程において、反応圧力を0.25~5mmHg、好ましくは0.5~1mmHgに保持し、145~180℃、好ましくは150~160℃の温度でさらに反応を継続する。反応時間は3~12時間、

好ましくは5~6時間である。この場合に生じる副生水も留去させる。この場合、 ラクチドの留去も回避させることが好ましいが、反応生成物にはラクチドは殆ん ど含まれないので、その降圧速度を格別遅くする必要はない。

前記第3加熱工程での反応により、平均重合度3~30、好ましくは3~23 で、かつ環状オリゴマーの割合が90重量%以上、好ましくは99重量%以上の 乳酸オリゴマーが生成される。

なお、上記方法A、BおよびCは本発明で用いるポリ乳酸混合物の製造方法の 具体例の一部を示したものにすぎず、本発明においては他の方法で製造されたポ リ乳酸混合物を用いることもできる。

本発明の微生物感染防御剤は、前記の必須成分に加えてさらに必要に応じ、本発明の効果を損なわない範囲内で、医薬品類、医薬部外品類などの製剤に使用される成分や添加剤を任意に選択・併用して製造することができる。本発明の微生物感染防御剤は、単独の医薬品類として使用できる以外に、医薬品類や医薬部外品類などに配合して用いることもできる。

本発明の微生物感染防御剤の形態は特に限定されず、経口投与又は非経口投与 用の製剤形態の中から目的に最も適した適宜の形態のものを選択することが可能 である。

経口投与に適した製剤形態としては、例えば、錠剤、カプセル剤、散剤、ドリンク剤、顆粒剤、細粒剤、シロップ剤、溶液剤、乳剤、懸濁剤、チュアブル剤などを挙げることができ、非経口投与に適する製剤形態としては、例えば、注射剤(皮下注射、筋肉内注射、又は静脈内注射など)、外用剤、点滴剤、吸入剤、噴霧剤などが挙げられるが、これらに限定されることはない。

経口投与に適当な液体製剤、例えば、溶液剤、乳剤、又はシロップ剤などは、水、ショ糖、ソルビット、果糖などの糖類、ポリエチレングリコール、プロピレングリコールなどのグリコール類、ごま油、オリーブ油、大豆油などの油類、pーヒドロキシ安息香酸エステル類などの防腐剤、ストロベリーフレーバー、ペパーミントなどのフレーバー類などを用いて製造することができる。また、カプセ

ル剤、錠剤、散剤、又は顆粒剤などの固体製剤の製造には、乳糖、プドウ糖、蔗糖、マンニットなどの賦形剤、澱粉、アルギン酸ソーダなどの崩壊剤、ステアリン酸マグネシウム、タルクなどの滑沢剤、ポリビニールアルコール、ヒドロキシプロピルセルロース、ゼラチンなどの結合剤、脂肪酸エステルなどの界面活性剤、グリセリンなどの可塑剤などを用いることができる。

非経口投与に適当な注射用又は点滴用の製剤は、好ましくは、受容者の血液と等張な蔵菌水性媒体に有効成分である上記の物質を溶解又は懸濁状態で含んでいる。例えば、注射剤の場合、塩溶液、ブドウ糖溶液、又は塩水とブドウ糖溶液との混合物からなる水性媒体などを用いて溶液を調製することができる。腸内投与のための製剤は、例えば、カカオ脂、水素化脂肪、又は水素化カルボン酸などの担体を用いて調製することができ、座剤として提供される。また、噴霧剤の製造には、有効成分である上記の物質を微細な粒子として分散させることができ、受容者の口腔および気道粘膜を刺激せず、かつ有効成分の吸収を容易ならしめる担体を用いることができる。担体としては、具体的には、乳糖又はブリセリンなどが例示される。有効成分である物質及び使用する担体の性質に応じて、エアロソル又はドライパウダーなどの形態の製剤が調製可能である。これらの非経口投与用製剤には、ブリコール類、油類、フレーバー類、防腐剤、賦形剤、崩壊剤、滑沢剤、結合剤、界面活性剤、可塑剤などがら選択される1種又は2種以上の飲食品を添加することもできる。

本発明の微生物感染防御剤の投与量及び投与回数は、投与の目的、投与形態、 摂取者の年齢、体重又は性別などの条件などを含む種々の要因により適宜設定することができるが、一般的には、有効成分の投与量として一日当り1~10,0 00mg/kg、好ましくは10~2000mg/kg、より好ましくは10~ 200mg/kgである。上記投与量の製剤を一日1~4回程度に分けて投与することが好ましい。

本発明の微生物感染防御剤の投与時期は特に限定されず、微生物感染の前でも 後でもよい。

本発明はさらに、縮合度3~20の環状及び/又は鎖状のポリ乳酸混合物を含む微生物感染防御のための飲食品にも関する。即ち、本発明で用いる縮合度3~20の環状及び/又は鎖状のポリ乳酸混合物は、上記したような単独の製剤の形態で使用するのみならず、飲食品の中に配合して用いることができる。

本発明の微生物感染防御のための飲食品は、ポリ乳酸混合物を分解させること なく配合し得るものであれば、その配合形態には特に制限はない。

本発明による微生物感染防御のための飲食品の製品の具体例としては、清涼飲料、ドリンク剤、健康食品、特定保健用食品、機能性食品、機能活性型食品、栄養補助食品、サプレメント、飼料、飼料添加物などと一般に呼称される、飲料を含む健康食品または補助食品が挙げられる。

飲食品の具体例としては、例えば、チューインガム、チョコレート、キャンディー、錠菓、ゼリー、クッキー、ビスケット、ヨーグルト等の菓子類、アイスクリーム、氷菓等の冷菓類、茶、清涼飲料(ジュース、コーヒー、ココア等を含む)、栄養ドリンク剤、美容ドリンク剤等の飲料、パン、ハム、スープ、ジャム、スパグティー、冷凍食品など任意の飲食品を挙げることができる。あるいは、本発明で用いるポリ乳酸混合物は調味料又は食品添加剤などに添加して用いることもできる。本発明の微生物感染防御のための飲食品を摂取することにより微生物感染防御効果が発揮され、実質的に有害な副作用を示さない安全な飲食品を提供することができる。

本発明の微生物感染防御のための飲食品は、ポリ乳酸混合物を、食品に使われる一般的な原料に直接混合、分散したのち、公知の方法により所望の形態に加工することによって得ることができる。

本発明の微生物感染防御のための飲食品はあらゆる形態の飲食品を包含するものであり、その種類は特に制限されず、上記したような各種飲食物、あるいは各種栄養組成物、例えば各種の経口又は経腸栄養剤や飲料等に、本発明の微生物感染防御剤を配合して飲食品として提供することができる。このような飲食品の組成としては、縮合度3~20の環状及び/又は鎖状のポリ乳酸混合物の他に、蛋

白質、脂質、糖質、ビタミン及び/又はミネラル類などを含めることができる。 飲食品の形態は特に限定されず、摂取しやすい形態であれば、固形、粉末、液体、 ゲル状、スラリー状等のいずれであってもよい。

飲食品中におけるポリ乳酸混合物の含有量は特には限定されないが、一般的には0.1~20重量%、より好ましくは0.1~10重量%程度である。

飲食品に含まれるポリ乳酸混合物の量は、本発明の目的とする微生物感染防御 作用を発揮できる程度に含まれることが好ましく、好ましくは摂取される飲食物 1食中に0.1gから10g程度、より好ましくは0.5gから3g程度である。

なお、本出願が主張する優先権の基礎となる日本特許出願である特願2001 -4822号の明細書に記載の内容は全て、本明細書の開示の一部として本明細書中に引用するものとする。

以下の実施例により本発明をさらに具体的に説明するが、本発明は実施例によっていかなる点においても限定されることはない。

#### 実施例

製造例1:ポリ乳酸混合物(以下、CPLとも称する)の製造

マントルヒーターに収めたセパラブルフラスコにLー乳酸(D-乳酸も混入じているもの)5.00m1を入れた。窒素ガス3.00m1/分の流入及び撹拌を行い、溜出水は保温した下降型接続管を経て還流冷却器付フラスコに導きながら、1.45  $\mathbb{C}$  で 3 時間加熱した。更に1.50mm  $\mathbb{H}$   $\mathbb{G}$  に減圧して同温度で 3 時間加熱した後、3mm  $\mathbb{H}$   $\mathbb{G}$  の減圧下 1.55  $\mathbb{C}$   $\mathbb{C}$   $\mathbb{G}$  3 時間加熱し、反応生成物であるポリ乳酸を得た。

得られたポリ乳酸は100℃に保ち、エタノール100mlに続いてメタノール400mlをそれぞれ加えた後放冷した。これをメタノール500ml中に加え、よく撹拌して静置した後濾過して精製した。その濾液を減圧乾燥してアセトニトリルに溶解し、全量を200ml (原液) とした。

この原液を、予め平衡化した逆相のDSカラム(TSK gel 0DS-80TM) にかけ、0.01 M塩酸を含む30%、50%および100%アセトニトリル(p H2.0)でステップワイズに溶離し、アセトニトリル100%溶出画分である ポリ乳酸(縮合度3~20)を得た。得られた物質の質量スペクトルを図1に示 す。図1中の規則的なフラグメントイオンピークから明らかなように、得られた ポリ乳酸の混合物は、環状縮合体を主体とし、直鎖状縮合体が少量混在した状態 になっている。

#### 試験例1

#### (材料および方法)

実験動物は $5\sim12$ 週齢の無菌BALB/c系マウス(日本クレア)を用いた。 CPL群は1%のCPL(製造例1で製造したもの)を混入させた標準固形餌(CE-2)をあらかじめ高圧蒸気滅菌(121%、10分間)し、滅菌水道水とともに自由摂取させた。また、対照群は放射線滅菌(3%ルト60)した標準固形餌(CE-2)を滅菌水道水とともに自由摂取させた。実験に用いたすべてのマウスはビニール・アイソレーター内で飼育管理された。

EHEC (8.5×10°cfu/マウス)はCPL投与開始後3日目に胃ゾンデを用いて経口投与し、生死観察および糞便中の菌数を毎日測定した。

菌数測定は糞便を採取、糞便の重量を量り、その10倍量のリン酸緩衝液(PBS)を加えてホモジナイズし、階段希釈を行い、階段希釈液0.1m1を普通寒天培地(Defco,USA)上に塗抹して集落数を数えた。

#### (結果および考察)

(1) EHEC感染マウスの生死に対するCPLの効果

CPL投与群および対照群における生死観察(生存率)の結果を図2に示す。 EHEC投与前から3日間CPL混入標準固形餌を与えた無菌マウスでは、EH EC投与後6日目より死亡し、11日目の生存率は50%であった。3日目より

死亡し、生存率が11日目30%であったCPL非摂取群の感染マウスと比較して、CPL摂取群のEHECに対する抵抗性が高いことが認められた。

#### (2) 糞便中の生菌数

CPL投与群および対照群の糞便中における生菌数を測定した成績を図3に示す。生死観察期間中に、糞便に排出されたEHECは持続して検出された。EHECが無菌マウスの腸管内に定着し、さらにCPL非摂取群に比べてCPL摂取群の湿糞便1g当たりの生菌数は測定期間中僅かだか少ないことが認められた。

上記した成績から、感染マウスの死亡はEHECの感染によるものであり、CPL混入標準固形餌を摂取したマウスはEHECの感染に対して抵抗性を示すことが実証された。

#### 試験例2:

#### (材料および方法)

実験動物は9~12週齢のスナネズミ(セヤック)を用いた。CPL群は0.2%のCPLを混入させた標準固形餌(CE-2)を減菌水道水とともに自由摂取させ、また対照群は放射性減菌(コバルト60)した標準固形餌(CE-2)を減菌水道水とともに自由摂取させた。H.pylori(1.5~3.0×10°cfu/mouse)を胃ゾンデを用いて3日間連続経口投与後、餌に混入させたCPLを与え、30日目に屠殺、胃および十二指腸を摘出し、生菌数を測定した。生菌数の測定は胃(前胃と後胃に分割)および十二指腸の重量を量り、その10倍量のリン酸緩衝液(PBS)を加えてホモジナイズし、階段希釈を行い、階段希釈をの0.1mlをベリコバクター寒天培地(日水製薬)上に塗抹して集落数を数えた。

#### (結果および考察)

H. pylori感染スナネズミの胃および十二指腸中における生菌数 CPL投与群および対照群の胃(前胃、後胃)および十二指腸中におけるH. pylori の生菌数の測定結果を図4に示した。CPL投与群の前胃(10°cfu)、後胃

(10<sup>2</sup> c f u) および十二指腸(10<sup>2</sup> c f u) 中の生菌数は、対照群の前胃(10<sup>3</sup> c f u)、後胃(10<sup>4</sup> c f u) および十二指腸(10<sup>4</sup> c f u) 中の生菌数に比して減少傾向を示していた。

上記の成績から生体内においてCPLそのものあるいはその代謝産物によって IL pyloriの増殖が抑制され、CPLの投与によりIL pylori感染から防御できることが示された。

製造例2:乳酸オリゴマー混合物 (以下、X03とも称する) の製造製造例2の反応図を以下に示す。

窒素雰囲気下、0℃でジイソプロピルアミン0.101g (1 mm o 1) の5 mL THF溶液にnーブチルリチウム (1.6 Mへキサン溶液) 0.6 3 mL (1 mm o 1) を加え、10分間攪拌し、リチウムジイソプロピルアミド (LD A) とした後、Lー (一) ーラクチド0.577g (4 mm o 1) の4 mL THF溶液を加え、15分間攪拌し反応させた。この反応混合物に飽和塩化アンモニウム水溶液 20 mLを加え、反応を処理し、さらに水10 mLを加えた。THF (50 mL) で5回抽出し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。無水硫酸ナトリウムを濾別した後、有機溶媒を減圧濃縮し、粗生成物 0.53 g を得た。

得られた粗生成物にエーテル6 m L を加え、超音波洗浄器にて1 0 分間浸漬し、 濾過し、融点1 2 5 ~1 2 9 ℃の白色固体生成物 0 . 3 9 g を得た。

得られた生成物の物性データを図5から図11に示す。図5から図11に示したFABMS及びNMRデータから、固体生成物中に3量体から21量体の環状乳酸オリゴマーと3量体から27量体の鎖状乳酸オリゴマーが存在することが確認された。

#### 試験例3

#### (材料および方法)

実験動物は5~6週齢の無菌BALB/c系マウス (日本クレア) を用いた。 CPL群は0.1%のX03 (製造例2で製造したもの) を混入させた標準固形 餌 (CE-2+X03) をあらかじめ高圧蒸気滅菌 (121℃、10分間) し、 滅菌水道水とともに自由摂取させた。また、対照群は放射線滅菌 (コベルト60) した標準固形餌 (CE-2) を滅菌水道水とともに自由摂取させた。実験に用い たすべてのマウスはビニール・アイソレーター内で飼育管理された。

EHEC (5.0×10°cfu/マウス) はCPL投与開始後7日目に胃ゾンデを用いて経口投与し、生死観察および糞便中の菌数を毎日測定した。

菌数測定は糞便を採取、糞便の重量を量り、その10倍量のリン酸緩衝液 (PBS) を加えてホモジナイズし、その0.1mlを普通寒天培地 (Defco, USA) 上に塗抹して集落数を数えた。

#### (結果および考察)

(1) 生存率に対するCPLの効果

CPL投与群および対照群における生死観察(生存率)の結果を図12に示す。 15日間の観察期間におけるEHEC感染マウスの生存率は対照群20%(2/10)、CPL投与群88.9%(2/18)であった。

(2) 糞便中の生菌数

CPL投与群および対照群の糞便中における生菌数を測定した成績を図13に示す。糞便中の生菌数は、対照群およびCPL投与群ともに湿糞便1g当たり10<sup>9~10</sup>cfuであった。

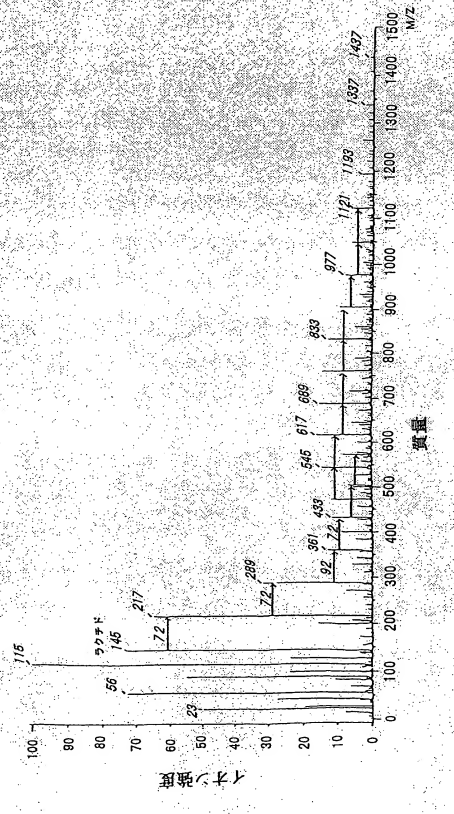
#### 産業上の利用の可能性

本発明の微生物感染防御剤は、微生物(例えば、〇一157などの病原性大腸 菌やヘリコバクター・ピロリなど)感染症の治療及び予防のために使用すること ができる。

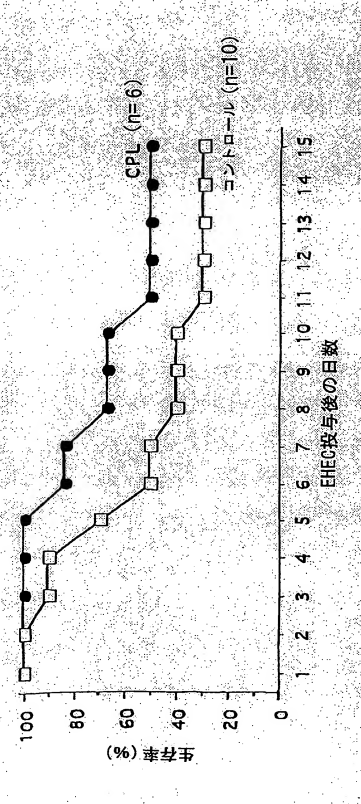
また、本発明において有効成分として用いられるポリ乳酸混合物は、生体成分に由来する乳酸の低縮合体であることから、生体適合性が高く、副作用が少ない。

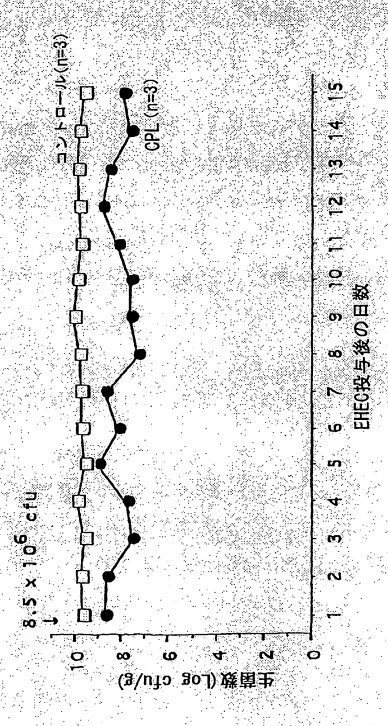
#### 請求の範囲

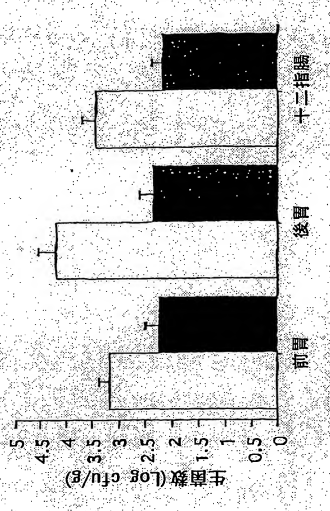
- 1. 縮合度3~20の環状及び/又は鎖状のポリ乳酸混合物を含む微生物感染 防御剤。
- 2. 細菌感染防御剤である、請求項1に記載の微生物感染防御剤。
- 3. 病原性大腸菌感染防御剤である、請求項1又は2に記載の微生物感染防御 剤。
- 4. 病原性大腸菌O-157感染防御剤又はヘリコバクター・ピロリ感染防御剤である、請求項1又は2に記載の微生物感染防御剤。
- 5. 微生物感染症の治療剤または予防剤として使用する、請求項1から4の何れかに記載の微生物感染防御剤。
- 6. ポリ乳酸中における反復単位である乳酸が実質的にL-乳酸から成る、請求項1から5の何れか1項に記載の微生物感染防御剤。
- 7. 縮合度3~20の環状及び/又は鎖状のポリ乳酸混合物が、乳酸を不活性雰囲気下で脱水縮合し、得られた反応液のエタノールおよびメタノール可溶分を逆相カラムクロマトグラフィーに付し、pH2~3の25~50重量%のアセトニトリル水溶液で溶離後、pH2~3の90重量%以上のアセトニトリル水溶液で溶離した画分である、請求項1から6の何れか1項に記載の微生物感染防御剤。
- 8. 脱水縮合を窒素ガス雰囲気下、段階的減圧及び昇温により行う、請求項7 に記載の微生物感染防御剤。
- 9. 逆相カラムクロマトグラフィーを、ODSカラムクロマトグラフィーにより行う請求項7又は8に記載の微生物感染防御剤。
- 10. 請求項1から9の何れかに記載の微生物感染防御剤を含む、微生物感染防御のための飲食品。

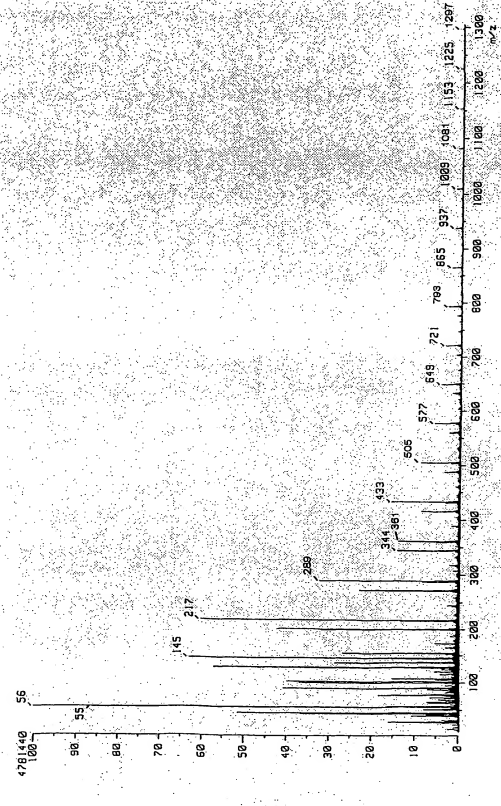


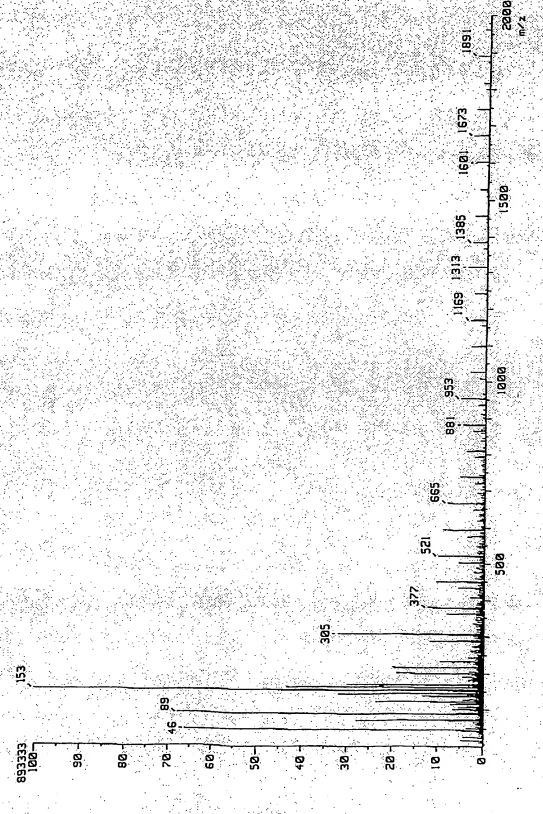
1/12



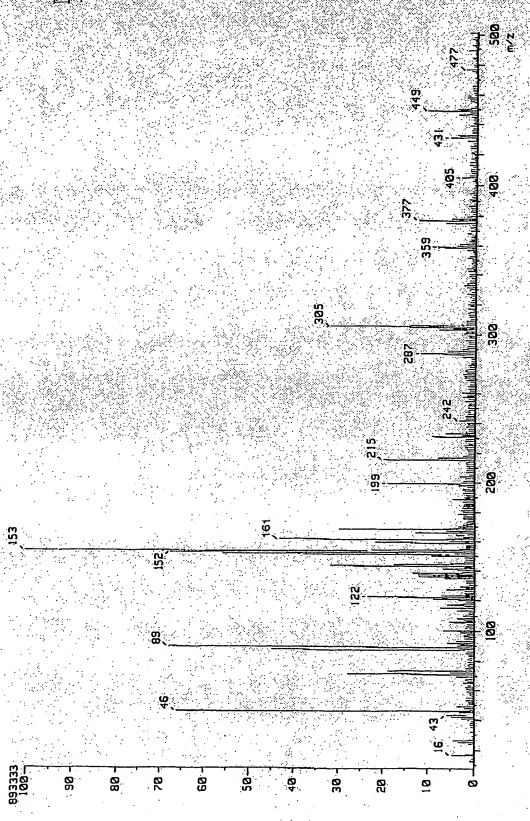




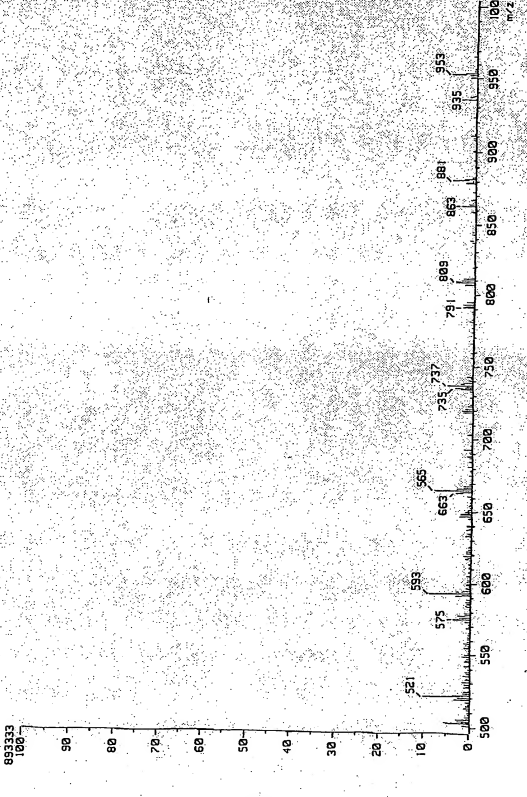




6/12



7/12



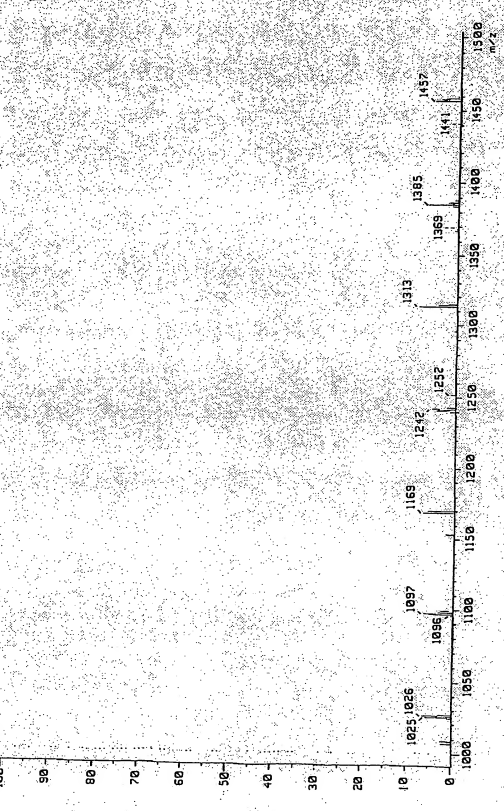
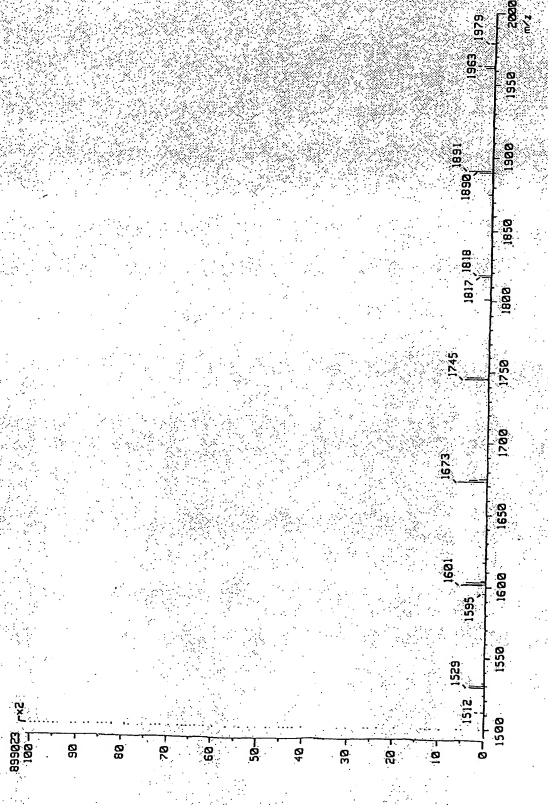
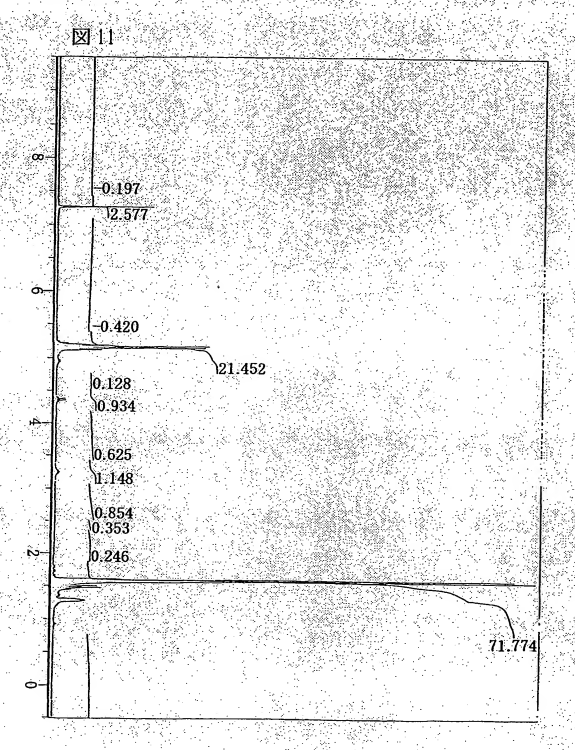


図10



10/12





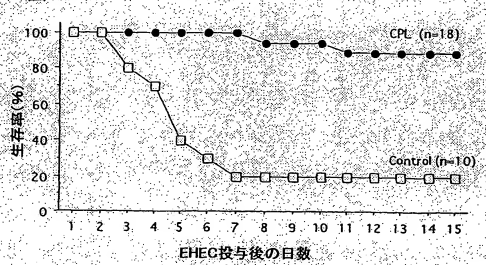
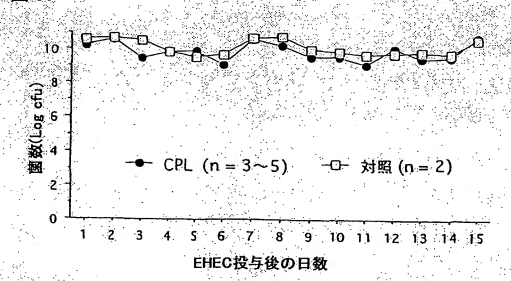


図 13



# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP02/00078

	entare e servicio en proposicio de la companio de l	COMPLEX CONTRACTOR AND PUBLICATION OF A CONTRACTOR	ang pangkan dan kanang pangkan dan kanang pangkan bang bang bang bang bang bang bang ba
	SIFICATION OF SUBJECT MATTER .Cl <sup>7</sup> A61K31/765, A61P31/04, 1	/00, A23L1/30//c08G63/06	
According	to International Patent Classification (IPC) or to both	national classification and IPC	
R FIFT	OS SEARCHED		
	documentation searched (classification system follower		
Int	.Cl A61K31/765, A61P31/04, 1	/00, A23L1/30//C08G63/06	
			그 사람들은 그를 다 살아 없다면 다른데 얼마를 다 먹었다.
Documenta	tion searched other than minimum documentation to	No action that make the	
Documents	non scarcaed office than thinthinth documentation to	me extent that such documents are included	in the neids searched
· ·			9 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 -
Electronic o	lata base consulted during the international search (na	me of data base and, where practicable, sea	rch terms used)
	LUS (STN), MEDLINE (STN), EMBASE		
र र जिल्ला		(0210)	
;			
·			
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	Yoshio IMANISHI et al., "Nan	chicai Shikkan ni Bikan	1-10
•			1-10
	shita Kanja eno CPL Toyo to Me	n'ekino tono kanrensei",	
	Igaku to Seibutsugaku, 1998ne	en, Vol.137, No.1, pages	
	15 to 19, particularly, page		,
	11 c Ch 1000 11-1	100 (0.1 -1 - 0" "0" "0" "	
· · · · •	11 & Chem. abstr., 1998, Vol.	129 (Columbus, OH, USA),	
	The abstract No.325867		
Y	TD 10 120152 A AV V Chi-		i a a a a a a a a a a a a a a a a a a a
1	JP, 10-130153, A (K.K. Shum	eldo),	1-10
• . '	19 May, 1998 (19.05.98),		
3	Abstract; claims; Par. No. [	00381	어느 신대 - 사랑 4인정賭
			: 10 - 11 - 12 - 12 - 12 - 13 - 13 - 13 - 13
	(Family: none)	× × × × × × × × × × × × × × × × × × ×	
Y	WO, 98/18810, Al (The Unive	rsity of Towa Research	1-10
	Foundation),		
		in in a file	i graji N
	07 May, 1998 (07.05.98),		
· · · · ·	Particularly, Abstract; clair	ns; page 10, lines 13 to	하는 그는 그 맛있다 설렜
	c PD 040510 31	5007535	
. 1	& EP 948510 A1 & US	6207646 B1	
· ]	& JP 2001-503267 A & AU	9852424 A1	지 기계
	E CN 1235609 A E KR	2000052994 A	
i i	20; page 17, lines 5 to 16 & EP 948510 A1 & US & JP 2001-503267 A & AU & CN 1235609 A & KR	2000032334 A	
	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
	categories of cited documents:	"I" later document published after the inter	
A docume	nt defining the general state of the art which is not	priority date and not in conflict with th	
	ed to be of particular relevance	understand the principle or theory under	
	locument but published on or after the international filing	"X" document of particular relevance; the c	laimed invention cannot be
date 'L' docume	as a black and a state of the s	considered novel or cannot be consider	ed to involve an inventive
	nt which may throw doubts on priority claim(s) or which is	step when the document is taken alone	
uicu to	establish the publication date of another citation or other	"Y" document of particular relevance; the c	laimed invention cannot be
O docume	reason (as specified)	considered to involve an inventive step	when the document is
means	nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	combined with one or more other such	oocuments, such
	nt nublished prior to the foremericant office data has been	combination being obvious to a person	Signed in the art
	nt published prior to the international filing date but later priority date claimed	"&" document member of the same patent fi	amuy
		I Day of the	
vate of the at	ctual completion of the international search	Date of mailing of the international search	
04 Ar	oril, 2002 (04.04.02)	16 April, 2002 (16.0	04.02)
•			· · · · · · · · · · · · · · ·
			: <b>i</b>
lame and ma	illing address of the ISA/	Authorized officer	<del></del>
		, OHICE	1 T 📆
Japanese Patent Office		. :	
• •		,	
acsimile No.		Telephone No.	

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP02/00078

A	alegory*	Citation of document, with indication, where appropriate; of the relevant passages	Relevant to claim N
05 September, 2000 (05.09.00) (Pamily: none)   1-10   1-10   07   March, 2000 (07.03.00); (Family: none)   1-10   07   March, 2000 (07.03.00); (Family: none)   1-10   02 September, 1997 (02.09.97); (Family: none)   1-10   02 September, 1997 (02.09.97); (Family: none)   1-10   05 September, 1995 (05.09.95); (Family: none)   1-10   06 December, 1994 (06.12.94); (Family: none)   1-10   06 December, 1994 (06.12.94); (Family: none)   1-10   07.05.310581, A (Koken K.K.), 22 November, 1993 (22.11.93); (Family: none)   1-10   1	A	DER DER WELL BONDER DE LA PROPOSITION DE LA LETTE DE LA PROPOSITION DE SON MANTE AREA DE LA PARTE DE LA PRESENTA	1-10
A JP, 2000-72680, A (K.K. Symmeldo), 07 March, 2000 (07.03.00), (Family: none)  A JP, 9-227388, A (Tetsuaki OSANUSHI), 1-10 02 September; 1997 (02.09.97), (Family: none)  A JP, 7-233061, A (Global Art K.K.), 05 September, 1995 (05.09.95), (Family: none)  A JP, 6-336427, A (Global Art K.K.), 1-10 06 December, 1994 (06.12.94), (Family: none)  A JP, 5-310581, A (Koken K.K.), 22 November, 1993 (22.11.93), (Family: none)  P,A WO, 01-54705, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 02 August, 2001 (02.08.01), (Family: none)  P,A WO, 01/39782, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), (7 June, 2001 (07.06.01), (Family: none)  P,A WO, 01/21182, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), (7 June, 2001 (29.03.01), (Family: none)  P,A WO, 01/20451, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01), (Family: none)  P,A WO, 01/10451, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01), (Family: none)  P,A WO, 01/10451, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01), (Family: none)  P,A JP, 2001-139476, A (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 22 May, 2001 (22.05.01),			
07 March, 2000 (07.03.00), (Family: none)  A JP, 9-227388, A (Tetsuaki OSANUSHI), 1-10 02 September, 1997 (02.09.97), (Family: none)  A JP, 7-233061, A (Global Art K.K.), 05 September, 1995 (05.09.95), (Family: none)  A JP, 6-336427, A (Global Art K.K.), 06 December, 1994 (06.12.94), (Family: none)  A JP, 5-310581, A (Koken K.K.), 22 November, 1993 (22.11.93), (Family: none)  P,A WO, 01-54705, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 02 August; 2001 (02.08.01), (Family: none)  P,A WO, 01/39782, A1 (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 07 June, 2001 (07.06.01), (Family: none)  P,A WO, 01/21182, A1 (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), (Family: none)  P,A WO, 01/21651, A1 (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), (Family: none)  P,A WO, 01/10451, A1 (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), (Family: none)  P,A JP, 2001-139476, A (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), (Family: none)  P,A JP, 2001-139476, A (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), (Family: none)		(Family: none)	
(Family: none)	Α	JP, 2000-72680, A (K.K. Syumeido),	1-10
A JP, 9-227388, A (Tetsnaki OSANUSHI), 02 September, 1997 (02.09.97); (Family: none)  A JP, 7-233061, A (Global Art K.K.), 05 September, 1995 (05.09.95), (Family: none)  A JP, 6-336427, A (Global Art K.K.), 1-10 06 December, 1994 (06.12.94), (Family: none)  A JP, 5-310581, A (Koken K.K.), 22 November, 1993 (22.11.93), (Family: none)  P,A WO, 01-54705, A1 (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 02 August, 2001 (02.08.01), (Family: none)  P,A WO, 01/39782, A1 (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 07 June, 2001 (07.06.01), (Family: none)  P,A WO, 01/21182, A1 (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 29 March, 2001 (29.03.01), (Family: none)  P,A WO, 01/10451, A1 (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01), (Family: none)  P,A JP, 2001-139476, A (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 22 May, 2001 (22.05.01),			
02 September, 1997 (02.09.97), (Family: none)  A JP, 7-233061, A (Global Art K.K.), 05 September, 1995 (05.09.95), (Family: none)  A JP, 6-336427, A (Global Art K.K.), 06 December, 1994 (06.12.94), (Family: none)  A JP, 5-310581, A (Koken K.K.), 22 November, 1993 (22.11.93), (Family: none)  P,A WO, 01-54705, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 02 August, 2001 (02.08.01), (Family: none)  P,A WO, 01/39782, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 07 June, 2001 (07.06.01), (Family: none)  P,A WO, 01/21182, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 29 March, 2001 (29.03.01), (Family: none)  P,A WO, 01/10451, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01), (Family: none)  P,A JP, 2001-139476, A (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 22 May, 2001 (22.05.01),		(ramily: none)	
(Family: none)  A JP, 7-233061, A (Global Art K.K.), 05 September, 1995 (05.09.95), (Family: none)  A JP, 6-336427, A (Global Art K.K.), 1-10 06 December, 1994 (06.12.94), (Family: none)  A JP, 5-310581, A (Koken K.K.), 22 November, 1993 (22.11.93), (Family: none)  P,A WO, 01-54705, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 02 August, 2001 (02.08.01), (Family: none)  P,A WO, 01/39782, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 07 June, 2001 (07.06.01), (Family: none)  P,A WO, 01/21182, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 29 March, 2001 (29.03.01), (Family: none)  P,A WO, 01/10451, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01), (Family: none)  P,A WO, 01/10451, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01), (Family: none)  P,A JP, 2001-139476, A (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 22 May, 2001 (22.05.01),	Α		1-10
A JP, 7-233061, A (Global Art K.K.), 05 September, 1995 (05.09.95), (Family: none)  A JP, 6-336427, A (Global Art K.K.), 06 December, 1994 (06.12.94), (Family: none)  A JP, 5-310581, A (Koken K.K.), 22 November, 1993 (22.11.93), (Family: none)  P.A WO, 01-54705, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 02 August, 2001 (02.08.01), (Family: none)  P.A WO, 01/39782, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 07 June, 2001 (07.06.01), (Family: none)  P.A WO, 01/21182, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 29 March, 2001 (29.03.01), (Family: none)  P.A WO, 01/10451, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01), (Family: none)  P.A JP, 2001-139476, A (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 22 May, 2001 (22.05.01),			
05 September, 1995 (05.09.95), (Family: none)  A JP, 6-336427, A (Global Art K.K.), 1-10 06 December, 1994 (06.12.94), (Family: none)  A JP, 5-310581, A (Koken K.K.), 22 November, 1993 (22.11.93), (Family: none)  P,A WO, 01-54705, Al (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 02 August, 2001 (02.08.01), (Family: none)  P,A WO, 01/39782, Al (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 07 June, 2001 (07.06.01), (Family: none)  P,A WO, 01/21182, Al (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 29 March, 2001 (29.03.01), (Family: none)  P,A WO, 01/10451, Al (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01) (Family: none)  P,A JP, 2001-139476, A (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 22 May, 2001 (22.05.01),		지하는 맛있다. 그리는 그렇게 하는 사람들은 사람들이 되었다.	
(Family: none)	A		1-10
06 December, 1994 (06.12.94), (Family: none)  A JP, 5-310581, A (Koken K.K.), 22 November, 1993 (22.11.93), (Family: none)  P.A WO, 01-54705, A1 (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 02 August, 2001 (02.08.01), (Family: none)  P.A WO, 01/39782, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 07 June, 2001 (07.06.01), (Family: none)  P.A WO, 01/21182, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 29 March, 2001 (29.03.01), (Family: none)  P.A WO, 01/10451, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01), (Family: none)  P.A UP, 2001-139476, A (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 22 May, 2001 (22.05.01),			
06 December, 1994 (06.12.94), (Family: none)  A JP, 5-310581, A (Koken K.K.), 22 November, 1993 (22.11.93), (Family: none)  P.A WO, 01-54705, A1 (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 02 August, 2001 (02.08.01), (Family: none)  P.A WO, 01/39782, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 07 June, 2001 (07.06.01), (Family: none)  P.A WO, 01/21182, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 29 March, 2001 (29.03.01), (Family: none)  P.A WO, 01/10451, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01), (Family: none)  P.A UP, 2001-139476, A (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 22 May, 2001 (22.05.01),	,	TD 6-226427 A 401-1-1 A-F W.W.Y	
(Family: none)  A JP, 5-310581, A (Koken K.K.), 22 November, 1993 (22.11.93), (Family: none)  P,A WO, 01-54705, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 02 August, 2001 (02.08.01), (Family: none)  P,A WO, 01/39782, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 07 June, 2001 (07.06.01), (Family: none)  P,A WO, 01/21182, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 29 March, 2001 (29.03.01), (Family: none)  P,A WO, 01/10451, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01), (Family: none)  P,A JP, 2001-139476, A (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 22 May, 2001 (22.05.01),	Δ.		1-10
22 November, 1993 (22.11.93), (Family: none)  PA WO, 01-54705; A1 (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 02 August, 2001 (02.08.01), (Family: none)  PA WO, 01/39782, A1 (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 07 June, 2001 (07.06.01), (Family: none)  PA WO, 01/21182, A1 (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 29 March, 2001 (29.03.01), (Family: none)  PA WO, 01/10451, A1 (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01), (Family: none)  JP, 2001-139476, A (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 22 May, 2001 (22.05.01),			
22 November, 1993 (22.11.93), (Family: none)  PA WO, 01-54705; A1 (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 02 August, 2001 (02.08.01), (Family: none)  PA WO, 01/39782, A1 (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 07 June, 2001 (07.06.01), (Family: none)  PA WO, 01/21182, A1 (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 29 March, 2001 (29.03.01), (Family: none)  PA WO, 01/10451, A1 (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01), (Family: none)  JP, 2001-139476, A (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 22 May, 2001 (22.05.01),	A	JP, 5-310581, A (Koken K.K.),	1-10
P.A WO, 01-54705, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 02 August, 2001 (02.08.01), (Family: none) P.A WO, 01/39782, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 07 June, 2001 (07.06.01), (Family: none) P.A WO, 01/21182, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 29 March, 2001 (29.03.01), (Family: none) P.A WO, 01/10451, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01), (Family: none) P.A JP, 2001-139476, A (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 22 May, 2001 (22.05.01),		22 November, 1993 (22.11.93),	
Ltd.), 02 August, 2001 (02.08.01); (Family: none)  P,A WO, 01/39782, Al (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 07 June, 2001 (07.06.01), (Family: none)  P,A WO, 01/21182, Al (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 29 March, 2001 (29.03.01), (Family: none)  P,A WO, 01/10451, Al (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01), (Family: none)  P,A JP, 2001-139476, A (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 22 May, 2001 (22.05.01),		(Fami4y: none)	
02 August, 2001 (02.08.01); (Family: none)  2.A WO, 01/39782, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.); 07 June, 2001 (07.06.01), (Family: none)  2.A WO, 01/21182, A1 (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 29 March, 2001 (29.03.01), (Family: none)  2.A WO, 01/10451, A1 (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01), (Family: none)  3.A JP, 2001-139476, A (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 22 May, 2001 (22.05.01),	, A		1-10
(Family: none)  P.A WO, 01/39782, Al (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 07 June, 2001 (07.06.01), (Family: none)  P.A WO, 01/21182, Al (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 29 March, 2001 (29.03.01), (Family: none)  P.A WO, 01/10451, Al (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01), (Family: none)  P.A WO, 01/10451, Al (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01), (Family: none)  P.A JP, 2001-139476, A (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 22 May, 2001 (22.05.01),			
Ltd.), 07 June, 2001 (07.06.01), (Family: none)  7,A WO, 01/21182, A1 (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 29 March, 2001 (29.03.01), (Family: none)  7,A WO, 01/10451, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01), (Family: none)  7,A JP, 2001-139476, A (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 22 May, 2001 (22.05.01),			
Ltd.), 07 June, 2001 (07.06.01), (Family: none)  7,A WO, 01/21182, A1 (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 29 March, 2001 (29.03.01), (Family: none)  7,A WO, 01/10451, A1 (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01), (Family: none)  7,A JP, 2001-139476, A (Amato Pharmaceutical Products, Ltd.), 22 May, 2001 (22.05.01),	2.A	WO. 01/39782. Al (Amato Pharmaceutical Products	1-10
(Family: none)  7,A WO, 01/21182, A1 (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 29 March, 2001 (29.03.01), (Family: none)  7,A WO, 01/10451, A1 (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01), (Family: none)  7,A JP, 2001-139476, A (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 22 May, 2001 (22.05.01),		Ltd.),	
WO, 01/21182, A1 (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 29 March, 2001 (29.03.01), (Family: none)  7,A WO, 01/10451, A1 (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01), (Family: none)  7,A JP, 2001-139476, A (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 22 May, 2001 (22.05.01),			
Ltd.), 29 March, 2001 (29.03.01), (Family: none)  7,A WO, 01/10451, A1 (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01), (Family: none)  7,A JP, 2001-139476, A (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 22 May, 2001 (22.05.01),			
29 March, 2001 (29.03.01), (Family: none)  7,A WO, 01/10451, A1 (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01), (Family: none)  7,A JP, 2001-139476, A (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 22 May, 2001 (22.05.01),	, A	3	1-10
<pre>WO, 01/10451, A1 (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01), (Family: none)  JP, 2001-139476, A (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 22 May, 2001 (22.05.01),</pre>		29 March, 2001 (29.03.01),	
Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01), (Family: none)  ,A JP, 2001-139476, A (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 22 May, 2001 (22.05.01),		(Family: none)	
15 February, 2001 (15.02.01), (Family: none)  A JP, 2001-139476, A (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.), 22 May, 2001 (22.05.01),	, A		<b>%1-10</b>
(Family: none)  A JP, 2001-139476, A (Amato Pharmaceutical Products, 1-10 Ltd.),  22 May, 2001 (22.05.01),			
Ltd.), 22 May, 2001 (22.05.01),		(Family: none)	
Ltd.), 22 May, 2001 (22.05.01),	A	TP 2001-139476 A (Amato Pharmacoutical Products	1.210
		Ltd.),	
α DL 1103203 A2 α CN 1230016 A			
		a CN 1250010 A	:
			•
		ļ	
		į	
1		·	•

#### 国際調查報告

国際出願番号 PCT/JP02/00078

事事 가지 하다 되었다. 그는 하는 역과 교문을 하는 그는 중 일 중점 없다.		*			
IbkCl' A61K31/765, A61P31/04, 1/00, A23L1/30 // C08G 63/06					
B. 調査を行った分野					
調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))					
Int.Cl. A61K31/765, A61P31/04, 1/00, A23L1/30 // C08G	63/06				
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの					
国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称	調査に使用した用語)				
CAPLUS(STN),MEDLIN(STN),EMBASE(STN),BIOSIS					
CAPLUS(SIN), WEDLIN(SIN), EMBASEAS IN, BIOSIS	(SIN)				
C. 関連すると認められる文献					
引用文献の		関連する			
カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連する Y 今西 嘉男 等、「難治性疾患に罹	TO A STOCK A WILLIAM WAS TO BE TO A				
接能との関連性」、医学と生物学、 第15-19ページ、特に、第15ページ、第 & Chem. abstr., 1998, Vol.129(C the abstract No.325867 Y JP 10-130153 A (株式会社主命堂) 【要約】、【特許請求の範囲】、【 (ファミリーなし)	519^* -デ 第6-11行 olumbus, OH, USA), 1998.05.19	1-10			
L. New York Control of the Control o					
区 C棚の続きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関	する別紙を参照。			
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に 出願と矛盾するものではな の理解のために引用するも	公表された文献であって 〈、発明の原理又は理論 の			
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に 出願と矛盾するものではな の理解のために引用するも 「X」特に関連のある文献であっ の新規性又は進歩性がない	公表された文献であって く、発明の原理又は理論 の て、当該文献のみで発明 と考えられるもの			
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に 出願と矛盾するものではか の理解のために引用するも 「X」特に関連のある文献であっ の新規性又は進歩性がない 「Y」特に関連のある文献であっ	公表された文献であって く、発明の原理又は理論 の て、当該文献のみで発明 と考えられるもの て、当該文献と他の1以			
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に 出願と矛盾するものではな の理解のために引用するも 「X」特に関連のある文献であっ の新規性又は進歩性がない	公表された文献であって く、発明の原理又は理論 の て、当該文献のみで発明 と考えられるもの て、当該文献と他の1以 って自明である組合せに られるもの			
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に 出願と矛盾するものではかの理解のために引用するも 「X」特に関連のある文献であっ の新規性又は進歩性がない 「Y」特に関連のある文献であっ 上の文献との、当業者にと よって進歩性がないと考え 「&」同一パテントファミリー文	公表された文献であって く、発明の原理又は理論 の て、当該文献のみで発明 と考えられるもの て、当該文献と他の1以 って自明である組合せに られるもの			

. 63	際調査	#P#E
.04	Perc alakan	W4

国際出願番号 PCT/JP02/00078

C (統き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名、及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
<b>Y</b>	WO 98/18810 A1(THE UNIVERSITY OF IOWA RESEARCH FOUNDATION)1998.05.07 特に、Abstract, Claims, 第10ページ 第13-20行, 第17ページ 第5-16行 & EP 948510 A1 & US 6207646 B1 & JP 2001-503267 A & AU 9852424 A1 & CN 1235609 A & KR 2000052994 A	1-10
A	JP 2000-239171 A(東海教育産業株式会社)2000.09.05 (ファミリーなし)	1-10
Α	JP 2000-72680 A(株式会社主命堂)2000.03.07 (ファミリーなし)	1-10
Α	JP 9-227388 A (長主 哲明) 1997 09 02 (ファミリーなし)	1-10
A A	JP 7-233061 A(グローバルアート株式会社)1995.09.05 (ファミリーなし) JP 6-336427 A(グローバルアート株式会社)1994.12.06	1 - 1.0
A	JP 5-310581 A (奥研株式会社) 1993.11.22	1-10
	(ファミリーなし) WO 01/54705 A1 (天藤製薬株式会社) 2001 08.02	1-1.0
PA	(ファミリーなし) WO 01/39782 A1(天藤製薬株式会社)2001.06.07	1-10
PA	(ファミリーなし) WO 01/21182 A1 (天藤製薬株式会社) 2001.03.29	1-10
РА	(ファミリーなし) WO 01/10451 A1(天藤製薬株式会社)2001.02.15 (ファミリーなし)	1-10
РА	JP 2001-139476 A (天藤製薬株式会社)2001.05.22 & EP 1103263 A2 & CN 1296818 A	1-10

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.